

RAFENDAZOL 10 mg/g + 8 mg/g premix na medikáciu krmiva pre raticovú zver

Engedélyezett

- Rafoxanide
- Mebendazole

Termék azonosítása

Készítmény neve:

RAFENDAZOL 10 mg/g + 8 mg/g premix na medikáciu krmiva pre raticovú zver

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

gínszarvas

dámszarvas

őz

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

zerge

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Gyógypremix

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Takarmányhoz keverve:

-

gínszarvas

- Meat and offal. 28 day

-

dámszarvas

- Meat and offal. 28 day

-

őz

- Meat and offal. 28 day

-

Mouflon

- Meat and offal. 60 day

-

zerge

- Meat and offal. 60 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AC59

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/08/1985

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biopharm, Research Institute of Biopharmacy and Veterinary Drugs a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

98/184/85-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/08/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.